3-31-05

PATENT COOPERATION TREATY





519,102

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY (Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference PCT-A0325	FOR FURTHER AC	TION	See Form PCT/IPEA/416	
International application No. PCT/JP2003/008083	International filing dat 26 June 2003		Priority date (day/month/year) 28 June 2002 (28.06.2002)	
International Patent Classification (IPC) or n	International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/4035, A61P 3/10, 43/00			
Applicant K	ISSEI PHARMACE	UTICAL CO., L	ΓD.	
This report is the international preli- Authority under Article 35 and trans			s International Preliminary Examining 6.	
 This REPORT consists of a total of This report is also accompanied by (sent to the applicant and 	ANNEXES, comprising:	:		
	ntaining rectifications au		peen amended and are the basis of this report cority (see Rule 70.16 and Section 607 of the	
beyond the discle Supplemental Bo	osure in the internationa ox.	l application as filed,	ry considers contain an amendment that goes, as indicated in item 4 of Box No. I and the type and number of electronic carrier(s))	
	ndicated in the Supplem	ning a sequence listi	ng and/or tables related thereto, in computer to Sequence Listing (see Section 802 of the	
4. This report contains indications rela	ating to the following ite	ms:		
Box No. I Basis of the r	eport			
Box No. II Priority Box No. III Non-establish	hment of opinion with re	gard to novelty inve	ntive sten and industrial applicability	
Box No. V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement				
Box No. VII Certain defec	Box No. VII Certain defects in the international application			
Box No. VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand		Date of completion	of this report	
19 January 2004 (19.01.2004)		12	2 May 2004 (12.05.2004)	
Name and mailing address of the IPEA/JP		Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.		

Translation



International application No.

PCT/JP2003/008083

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

Box No.	I	Basis of the report		
		d to the language, this report is based on the international application in the language in which it was filed, unless indicated under this item.		
	This report is based on translations from the original language into the following language, which is language of a translation furnished for the purpose of:			
Į.		international search (under Rules 12.3 and 23.1(b))		
		publication of the international application (under Rule 12.4)		
		international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)		
		·		
furnisi	hed t	rd to the elements of the international application, this report is based on (replacement sheets which have been o the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" t annexed to this report):		
	The	international application as originally filed/furnished		
	the d	lescription:		
	page			
	page			
I	page			
	the c	claims:		
E .	page			
1	page page	received by this Authority on		
	page			
l 👝				
-		drawings:		
	page			
	page			
	a scc	quence listing and/or any related table(s) — see Supplemental Box Relating to Sequence Listing.		
3	The	amendments have resulted in the cancellation of:		
		the description, pages		
		the claims, Nos.		
		the drawings, sheets/figs		
ŀ		the sequence listing (specify):		
		any table(s) related to sequence listing (specify):		
4.	This	report has been established as if (some of) the amendments annexed to this report and listed below had not been		
	mad (Rul	e, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box le 70.2(c)).		
		the description, pages		
		the claims, Nos.		
		the drawings, sheets/figs		
		the sequence listing (specify):		
		any table(s) related to sequence listing (specify):		
		() noning (aboogy).		
* If iten	n 4 aj	pplies, some or all of those sheets may be marked "superseded."		



INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International application No.

PCT/JP2003/008083

Box No. II	I Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability			
The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:				
	the entire international application.			
\boxtimes	claims Nos. 9-20			
becaus Se	the said international application, or the said claims Nos			
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):			
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.			
\boxtimes	no international search report has been established for said claims Nos. 9-20 .			
	the nucleotide and/or amino acid sequence listing does not comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions in that:			
	the written form has not been furnished			
	does not comply with the standard the computer readable form has not been furnished does not comply with the standard			
	the tables related to the nucleotide and/or amino acid sequence listing, if in computer readable form only, do not comply with the technical requirements provided for in Annex C-bis of the Administrative Instructions.			
	see Supplemental Box for further details.			

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 03/08083

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III. 1.

The subject matter of claims 9 to 20 relates to methods for treatment of the human body by therapy. Thus, this International Preliminary Examining Authority is not required to carry out international preliminary examination on this subject matter.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 03/08083

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement			
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	5, 6	YES
		Claims	1-4, 7, 8, 21	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-8, 21	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-8, 21	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: WO 01/62295 A1

Document 2: EP 1179342 A1

Document 3: JP 2000-26292 A

The invention set forth in claims 1 to 4 is disclosed in document 1 cited in the international search report, and therefore lacks novelty and does not involve an inventive step. Document 1 (page 10) indicates that mitiglinide is administered in doses falling within the range of 1 to 10mg, preferably 5mg, three times daily before meals, and page 11 indicates that mitiglinide is used in the treatment of type 2 diabetes.

The invention set forth in claims 5 and 6 is not disclosed in any of the documents cited in the international search report, and is therefore novel.

The invention set forth in claim 5 does not involve an inventive step in the light of documents 1 to 3 cited in the international search report. Claim 5 relates to an invention wherein the active ingredient is mitiglinide calcium salt hydrate, and said invention is not disclosed in document 1. However, the use of mitiglinide as a calcium salt hydrate is disclosed in documents 2 and 3



International application No.
PCT/JP 03/08083

(entire text), therefore it would be easy for a person skilled in the art to conceive of using the mitiglinide calcium salt hydrate set forth in documents 2 or 3 as an alternative to the mitiglinide set forth in document 1.

The invention set forth in claim 6 does not involve an inventive step in the light of documents 1 to 3. Claim 6 sets forth an invention wherein the drug dissolution in a first liquid according to the dissolution tests of the Pharmacopoeia of Japan is that the time required for 75% dissolution is 20 minutes or less, and said feature is not disclosed in document 1. However, documents 2 and 3 (entire text) indicate that the time required for 75% dissolution of a drug composition containing mitiglinide is set to 20 minutes or less, therefore it would be easy for a person skilled in the art to conceive of setting the time required for 75% dissolution of the drug composition containing mitiglinide disclosed in document 1 to 20 minutes or less, as described in documents 2 and 3.

特 許 協 力 条 約

PCT

REC'D 27 MAY 2004

WIPO	

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の告類記号 PCT-A0325	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。 CT-A0325		
国際出願番号 PCT/JP03/08083	国際出願日 (日.月.年) 26.06.2003	優先日 (日.月.年) 28.06.2002	
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' A61K31/4035, A61P3/10, A61P43/00			
出願人(氏名又は名称) キッセイ薬品工業株式会社			

出願人(氏名又は名称) キッセイ薬品工業株式会社
1. この報告替は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で4 ページからなる。
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照)
□ 第Ⅰ欄4.及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙
b ■ 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。(実施細則第802号参照)
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。
 ※ 第 I 棡 国際予備審査報告の基礎 第 I 棡 優先権 ※ 第 I 棡 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 第 IV棡 発明の単一性の欠如 ※ 第 V 棡 P C T 3 5 条(2) に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 第 VI 棡 ある種の引用文献 第 YII 棡 国際出願の不備 第 YII 棡 国際出願に対する意見
国際予備審査の請求書を受理した日国際予備審査報告を作成した日

国際予備審査の請求書を受理した日 19.01.2004	国際予備審査報告を作成した日 12.05.2004		
名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4 P 2 9 3 9	
日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	新 留 素 子		
	電話番号 03-3581-1101 内	線 3490	

特許性に関する国際予備報告

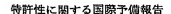
国際出願番号 PCT/JP03/08083

第I棡	報告の基礎				
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。					
	この報告は、 語による翻訳文を基礎とした。 それは、次の目的で提出された翻訳文の言語である。				
2. この た差替え	の報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され 上用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)				
х	出願時の国際出願事類				
	明細書 第				
	請求の範囲 項、 出願時に提出されたもの 第 項*、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの 第 項*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 項*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの				
	図面 ページ/図、 出願時に提出されたもの 第 ページ/図*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 ページ/図*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの				
	配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。				
3.	補正により、下記の書類が削除された。 明細書 第 ページ 請求の範囲 項 図面 ページ/図 配列表(具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)				
4.	この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c)) 明細書 第				
* 4.	に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。				

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/08083

第Ⅲ根	新規性、	、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成	
		、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、	次の理由により
	国際出願金	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	請求の範囲	5囲 9-20	
理由	:		
$ \mathbf{x} $	この国際出版 なの事項を	出願又は請求の範囲 9-20 は、国際予備審査をするご ∵内容としている(具体的に記載すること)。	A.
	持载	求の範囲9-20は、治療による人体の処置方法に関するものであ 祭予備審査機関が国際予備審査をすることを要しない対象に係るも	って、こ のであ
		·	
	明細書、請	情求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。	
	記戦か、个	ト明確であるため、 元件を小りことが くさない (大件は)にはみ / しょう ・	
	全部の請求	水び	四書による十分な
	裏付けを欠	欠くため、見解を示すことができない。	
x	請求の範囲		
	ヌクレオラ のガイドラ	チド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属魯C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細 ライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。	啓等の作成のため
ļ	書面によ	よる配列表が	
	コンピュ	プュータ読み取り可能な形式による配列表が 提出されていない。 所定の基準を満たしていない。	
	コンピュー Cの2に欠	ータ読み取り可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、 定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。	実施細則の附風書
		出されていない。 f定の技術的な要件を満たしていない。	
	詳細につい	いては補充概を参照すること。	



国際出願番号 PCT/JP03/08083

第Ⅴ欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明 1. 見解 新規性(N) 請求の範囲 請求の範囲 1-4, 7, 8, 21無 進歩性 (IS) 請求の範囲 有 1-8, 21 ・請求の範囲 無 産業上の利用可能性(IA) 請求の範囲 1-8, 21右 請求の範囲 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1. WO 01/62295 A1 文献 2. EP 1179342 A1 文献 3. JP 2000-26292 A

請求の範囲1-4, 7, 8, 21は、国際調査報告に引用された文献1に記載されているから、新規性・進歩性を有しない。文献1の第10頁には、ミチグリニドは、 $1\sim10\,\mathrm{mg}$ 、好ましくは $5\,\mathrm{mg}$ を、1日3回、食前に投与することが記載されており、第11頁には、2型糖尿病等に用いることが記載されている。

請求の範囲 5, 6は、国際調査報告に引用された何れの文献にも記載されていないから、新規性を有する。

請求の範囲 5 は、国際調査報告に引用された文献 1 - 3 により、進歩性を有しない。請求の範囲 5 は、有効成分がミチグリニドカルシウム塩水和物であるものに関するものであり、文献 1 に記載はない。しかし、ミチグリニドをカルシウム塩水和物として用いることは、文献 2 , 3 の全文に記載の事項であるから、文献 1 に記載のミチグリニドを、文献 2 , 3 の記載に基づいて、ミチグリニドカルシウム塩水和物に代えることは、当業者であれば容易に想到し得るものである。

請求の範囲6は、国際調査報告に引用された文献1-3により、進歩性を有しない。請求の範囲6は、日本薬局方の溶出試験による、第1液での薬物溶出性において、75%溶出時間が20分以下であるものに関するものであり、文献1に記載はない。しかし、ミチグリニドを含有する医薬組成物の75%溶出時間を20分以下のものとすることは、文献2,3の全文に記載の事項であるから、文献1に記載のミチグリニドを含有する医薬組成物を、文献2,3の記載に基づいて、75%溶出時間が20分以下のものとすることは、当業者であれば容易に想到し得るものである。